Searching PAJ Page 1 of 1

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-144437

(43)Date of publication of application: 20.05.2003

(51)Int.Cl.

A61B 10/00 A61B 5/145 GO1N 21/17 GO1N 21/35

(21)Application number: 2001-345643 (22)Date of filing:

plurality of regions.

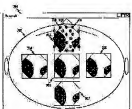
12.11.2001

(71)Applicant: HITACHI MEDICAL CORP (72)Inventor: KAWASAKI SHINGO

(54) ORGANISM LIGHT MEASURING DEVICE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an organism light measuring device allowing observation of topography of the whole relatively wide examined part on the same screen. SOLUTION: A signal processing means of this organism light measuring device creates a plurality of organism information images (topography) respectively on a plurality of measuring regions of a subject, and arranges and displays a plurality of organism information images in conformity to the positions and directions of the corresponding measuring regions on the image modeled on the subject. At this time, nonmeasured data between the regions are created by interpolative estimation from the measured data to display the topography of the whole examined part including a



(19) 日本国特許庁 (JP)

四公開特許公報(A)

(11)特許出願公例番号 特開2003-144437

(P2003-144437A) (43)公開日 平成15年5月20日(2003.5.20)

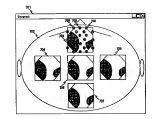
(51) Int.Cl. ⁷		識別記号	FΙ			テーマコード(参考)
A61B	10/00		A61B 1	0/00		E 2G059
						K 4C038
	5/145		G01N 2		610	
G01N	21/17	6 1 0	2	1/35		Z
	21/35		A 6 1 B	5/14	310	
			案查請求	未請求	請求項の数5	OL (全 9 頁)
(21)出願番号		特膜2001-345643(P2001-345643)	(71)出願人	人 000153498		
				株式会	吐日立メディコ	
(22)出願日		平成13年11月12日(2001.11.12)		東京都	千代田区内神田	1丁目1番14号
			(72)発明者	川崎	真護	
						1丁目1番14号 株
					日立メディコ内	
			(74)代理人		_	
				弁理士	多田 公子	(外1名)
						最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 生体光計測装置

(57)【要約】

【課題】 比較的広い検査部位全体のトポグラフィを同 一画面上で観察することが可能な生体光計割装置を提供

【解決手段】 生体光計測禁煙の信号処理手段は、接検 体の複数の計劃訓練でついて、それぞれ確数の計場訓練で 画像(トポグラフィ)を作成し、複数の生化情報観 を、結婚体をモデルした画像上の対応する計劃訓練の位 歴及び方向に合わせて配理し表示する。この際、計劃さ れなかった影動調のデータを、計劃したデータカらの補 間指定によって作成し、複数の領域を含む検差新位全体 のトボグラフィを表示する。



【特許請求の範囲】

(請求項1) 複数の光照料部と受光部を備えたプロープと、閉記プローブが交光した光量を計測位置報に検出 する光計画手段と、検出された光量文計画位置報に検出 なる光計画手段と、検出された光量、対応する6号をも とに前記被検体の生体情報を計算し、生体情報画像を形成し表示する信号処理手段とを備えた生体光計制装置に もいて、前記信号処理手段は、前記被検体の複数の計測 領域について、それぞれ複数の生体情報画像を行成し、 前記は数の生体特別画像を対応する計劃側域の位葉及び 方向に合わせて配置し表示する手段を備えたことを特徴 しきっち生体光計制接近。

1

【請求項2】 前記信号処理手段は、前記被検体の検査 部位の形態機像を記憶する記憶部を備え、前記複数の生 体情報調像を前記記憶部に記憶された形態画像に重畳表 示することを特徴とする請求項1記載の生体光計測接 置。

[請求項3] 前記形態画像は、他の画像診断装置で得られた画像である請求項2記載の生体光計測装置。 【請求項4] 前記形態画像は、生体をモデルした画像 であることを特徴とする請求項2記載の生体光計測装 置。

【請求項5】 前記信号処理于段は、降り合う計測領域 間の生体情報を推定する手段を備え、前記複数の計測領域の生体情報及び推定する手段を備え、前記複数の計測領域の生体情報及び推定された頻減間の生体情報をもとに 連続した生体情報画像を形成することを特徴とする請求 項上記数の生格光計測該層。

【発明の詳細な説明】

[0001]

「発明が属する技術分野」 この発明は、生体に光を照射 し、生体表面で反射し、或いは表面近待を超速した光を 3 検出し、その光電から血液循環、血行動態、ヘモグロビン変化などの生体物報を得て、画像化する生体光計制装 深に関し、特に比較的以い領域の計測に適した生体光計 新装盤に関する。

[0002]

【従来の技術】生体光計測装置は、可視から赤外部域の 波長生体に限制し、生体から反射された光軟いは生体 を温温した光(以下、まとめて透過光という)を検出 し、生体内部を計画する装置であり、配便で接換体に対 して密約期で非優勢的生体内部の血行動性などの生体 精神を得ることができる。接数の光ファイバの先端をより 服計器と受光部として配列したプローフを用いることと より、正がりのある領域について計劃可能化した装置は 臨床に応用されつつある(特備昭57-112329 特別昭6 3-275232分など、2

[0003] このような生体光計測装置の隔床応用例と して、例えば脳内のヘモグロビン変化の活性化状態及び てんかん発作の局所無点同定などがある。 現在、頭部財 として利用されている生体光計測法置は、例えば光照が 部と号光部とを4×4のマトリックスに希臘したプローブ を単独でまたは1対として用いたものであり、これら1個 または1対のプロープで検出した光量をもとに計算した プローブ装着領域の生材情報、例えばヘモグロビン量分 布を画像化して表示している。

[0004]

(発明が解決しようとする課題)ところで生体光計測では、より広い傾域について生体情報を得たいという要請がある。例えば、前述したて人かん条件の局所無い同定では、焦点は患者によって脳内に複数存在しているため、作点の同意は帰納を体とついて脳のヘモゲロビンを

) め、焦点の同定は頭部全体について脳内へモグロビン変 化を計測することが必要となる。

(0005)しかしながら、生体表面の形状が栄養であることや光ファイバ先端とプロープとの議論の作業性などの解的があり、検査部位を体を覆うようなプロープは実用化されていない。このため、現状では検査部位を複数の計測領域とそれぞれフロープを装置して計劃し、これら計劃は実践りの画面で確認するということが行われており、検査部位全体の把握が限度して、前述の焦虑位位の同定では参析、同型に手間とり制御を更していた。

【0006】そこで本発明は、複数の計測領域を含む比較的広い検査部位金体の生体情報(トポグラフィ)を向面に大地策することか可能な生体計構能要を提供することを目的とする。また本発明は、広い範囲のトポグラフィを、計劃規模を含む形態曲限上の位置で観察することが可能な生体計劃接触を提供することを目的とする。更に本発明は、計測拠域間に存在する非計劃部分をも含む検査部位全体についての画像体系ことが可能な生体光計消費を生き出情さる。とも同かまる。

[0007]

「関題を解決するための手段」上記目的を達成する本発明の生失計制殊器は、複数の光限計能と受光路を備え、たプローブと、開設プロマンが多光ルた光量を計割位置 毎に検出する米計画手段と、検出された光量に対応する信号をもとに前記接検や中生体特報と消費し、生体情報制度を形成しまする信号を見ませる場合では一般が表現を表現する信号を見ませる。 制造製版であれて、信号処型手段が、前記検体の複数の計画製版を加ていて、信号処型手段が、前記検体の複数の 計画製版であれて、信号処型手段が、前記検体の複数の 計画製版であれて、それぞり複数の生体情報画像を作成し、前記複数の生体情報画像を外方さる計画線のの世界が

[0008] とのような生体光計画装置によれば、複数 の計測頻功の生体特能画像を一つの画面上で、見ること かてき、検査部位全体の観察が容易になる。また表明 の生体光計部接置は、信号処理手段が、前記核検体の検 左部位の形態画像を記憶する配性部を備え、前記核検体の 生体情報曲後を前記記憶部に記憶された形態画像に重量 表示するものである。

として利用されている生体光計測装置は、例えば光照射 【0009】との生体光計測装置によれば、検査部位全部と受光部とを4×4のマトリックスに配置したプローブ 50 体の生体情報が被検体画像上に表示されるので、さらに

(3)

検査部位の把線が容易になる。 形態画像としては、生体 をモデルした画像や他の画像診断装置で得られた画像を 使用することができ、これらば信号処理手段の記憶部に 予め格納しておくことができる。

[0010] また本発明の生体光計測核選は、信号処理 手段が、脚り合う計画領域間の生体情報を推定する手段 を備えたものであり、複数の計画領域の生体情報及び推 定された領域間の生体情報をもとに連続した生体情報画 像を形成する。

【0011】 【発明の実施の形態】以下、本発明の生体光計測装置の 実施形態を、図面を参照して説明する。

(10012) 図1は、本発明の生体光計画鉄置の全体版 要を示す図である。との生化光計画鉄造の全体版 要を示す図である。との生化光計画鉄造の上、光トポ グラフィ装置101で計画したヘモグロビン信号を処理 人、生体情報と作的する信号や型数100をからなる。 (0013]光トポグラフィ装置101は、光所定の改長 の光を接続体の検査部位に限計するためのレーザ発生部 102と、接検体の検査部位に限計するためのレーザ発生部 102と、被検なの検定部位を通した光気には快差部位 20 で反射、数乱した光(以下、まとめて造過光という)を 検出する光計画部で105~107)と、レーザ発生部の立か らの光を接検体の検査部位に影響する限解用光ファイバ 103及び検定器位からの活過光を光計画報な影響する検 旧用光ファイバの300名先編を接続中の検書部位に当接 させるために、急先端を着限自在に固定するプローブ10 4をを備えている。発売機を着限自在に固定するプローブ10

【〇〇一4】レーザ発生部102は、可視光から赤外の被 長板域中の複数の成長。例以北7870m2030mの光をモ れぞれ放射する場外の大きな表しません。これら2級長の光を複 30 数の取るる周波数で変調するための変細器を備えた複数 の光モジュールとからなる。半導体レーザから放射され た2酸長の光は、混合された後、各先モジュール等に異 なる原波数に変調されて、光ファイバ104を辿って、被 特殊の物を部的に瞬間される。

(0015]米計画部は、検出用光フィイバ103に接続され、検出用光フィイバ103が誘導する光を光度に対応され、検出用光フィイバ103が誘導する光を光度に対応する収益等に必要するフォトダイオード103からの電気信号を入力し、原料位置及び改長に対応した変調信号を遊野的は 40世間よるというでは、2000年のプロジャインプロジャインプロジャインで、2004に、少なくとも計画すべき信号の数と同数のロックインアンブからなる。

(0016)プローブ100は、3×3、4×4などの適当な大きさのマトリックスに、照射用光ファイバ先端と 検出用光ファイバ先端とが交互を配列するように光ファイバ接続用のソケットを配置したものである。本実施形態では、このようなプローブを、例えば22とボラよう に、技体体を必数 (ことでは5)の嫌疑の一般とそれぞ 50

れ配置し、検査部位である頭部全体を覆うようにしてい ***

「0017)光トボグラフィ装置101は、このブローブ の数(領域の数)に対応した多数チャンネル法数を用いる か、複数の光トボグラフィ装置100の光モジュールと ロックインアンブ106を、それきれ計測する信号の数 (1つのプローブが計測する信号数次プローブは)以上 設置したものである。また複数の光トボグラフィ装置10 101時設する場合を図3に示す。この構成では、接検体 に装着される複数のブレーブに対応して複数の光トボグ ラフィ装置101を桁板し、これも複数の光トボグラフィ 接近10による測定結果が、1台の信号処理装置108に入 が1されるようになっている。

[0020]次にこのような構成における生体光計測装置の動作を説明する。図5は、本発明による生体光計測 装置の第一の実施形態を示すフロー図である。

(0021)まず図2に示すように、被除体の開部の複数画所(複数の無域)にプローブ10を装着し、プローブ のソケット(超所せず)に駆射用光ファイバ及び娩出用光 ファイバの先端を並込み、各プローブ104と光トポグラ フィ装置102を接続する。しかる後は、レーザ発生節102か た近赤が光を発生し、プローブ104を装着した脳表面 に照射する。脳表面上でへモグロビンによる吸収、反射 を受けた近所が共北、来ファイバ102を介して光明 で娘出され、照射用光ファイバ先端と娩出用光ファイバ 先端との中間に位置する計劃点の信号として、信号処理 受難1080メモリ108に入力され

【0022】信号処理装置108のCPU110は、演算部11 気おいて各プロープ毎に計測点の信号を処理してへそ グロビン信号に変換し、ヘモグロビン変化信号を作成 し、これをハードディスク111内に配管する。このよう な操作を各プローブについて行う(図5、ステップ50

1) 。表示処理部117は、領域毎のへモグロビン変化信 母、ハードディスク111内に予め格納された頭部モデル の2次元画像(以下、モデル画像という)上に貼り付ける 処理を行い、モニタ112上に表示する (ステップ502)。 【0023】図8にモニタ112のウィンドウ画面601内の モデル画像602上に表示された各領域のヘモグロビン変 化信号画像603~607を示す。モデル画像602.Eに貼り付 けられる各領域のヘモグロビン変化信号画像の位置は、 デフォルトとして、例えばプローブ番号(0)、(2)、(3)、 ⑤、⑤の順に、図中、左(左側頭葉)、右(右側頭葉)、中 10 央上(前頭葉)、中央(頭頂葉)、中央下(後頭葉)と並 よように順番が決められており、へモグロビン変化信号 画像の表示には、各計測チャンネル毎のヘモグロビン変 化信号の他に、プローブ番号、計測チャンネル1chの 位置を示す計測方向確認マーカ608~612も含まれる。 【0024】次にこのような表示を見ながら、計測領域 の位置、方向を指定する(図5、ステップ503)。との 操作は、実際に装着した各プローブの位置及び向きを、 表示された計測領域の位置、方向と合わせる作業であ り、例えば、モニタ112に表示されたヘモグロビン変化 20 化信号画像を、予めハードディスク111内に格納された 信号画像を、入出力部113のマウスを用いてドラッグす るなどの操作でユーザが任意に移動することによって行 うことができる。計測方向については、ブローブが実際 に装着された方向になるように、計測方向確認マーカを 移動することにより行うことができる。 【0025】 これにより複数の計測領域のヘモグロビン

変化信号画像603~607を、モデル画像602の該当する場

所上に表示することができる(ステップ504)。 【0026】次に、このようなヘモグロビン変化信号か らトポグラフィを作成し、表示する (ステップ505)。 トボグラフィは、各計測点間のヘモグロビン変化信号を 補間し、ある時刻におけるヘモグロビン変化信号を等高 線状の画像として表示したものである。トポグラフィ作 成のための補間はCPU110の演算部115において行わ れ、画像形成部116においてトポグラフィを形成する。 表示処理部117は、各計測領域のトポグラフィをモデル 画像に貼り付け、モニタに表示する。トポグラフィ703 ~707の表示画面701の一例を図7に示す。図中、色の濃 い領域はヘモグロビン変化量の増加を、薄い領域はヘモ グロビン変化量の減少を示している。尚、補間の概念を 40 説明するために、プローブの計測点708を示している が、実際にモニタに表示される画面上701には計測点は 表示されない。また、トボグラフィは静止画像のみなら ず、時系列に沿った動画としてアニメーション再生させ てもよい。これにより、例えば課題実行中の脳内血行動 態などを観察することができる。

【0027】 これらトポグラフィについてもプローブ番 母や計測方向確認マーカを同時表示して、 ヘモグロビン 変化信号画像と同様に計測領域の位置、方向の指定をで

ロビン変化信号の表示画面601で位置、方向の指定をし た後、入出力装置113を介してトポグラフィ表示画面701 を選択することによって、トポグラフィ画像703~707を 表示させるととが実際的である。

【0028】以上のように、本実施形態によれば、複数 の領域について計測した結果を、一つの両面に表示され たモデル画像上に表示することができるので、複数の領 域全体の情報の把握が係めて容易になり、診断価値の高 い生体光計測装置が得られる。

【0029】次に、本発明の第二実施形態として、3次 元画像への表示について説明する。図8は、複数領域の トポグラフィ画像を、頭部をモデルした3次元ワイヤフ レーム画像上に表示するための手順を示すものである。 [0030] 本実施形態においても、複数のプローブ10 4を頭部の複数の領域に装着し、光トポグラフィ装置101 による計測を行うこと、及び各プローブ毎の計測データ (ヘモグロビン信号) をハードディスク111に格納する ことは、図2の実施形態と同様である(ステップ80 1)。表示処理部117は、各プローブ毎のヘモグロビン変 3次元ワイヤフレーム上の定位置に貼り付けた画像を作 成し、モニタ112に表示させる(ステップ802)。

【0031】この定位置も、図6の場合と同様に予めデ フォルトで決めておくことができるので、ユーザーは、 計測領域毎にヘモグロビン変化信号画像とともに表示さ れたプロープ番号と計測方向確認マーカを指標として、 図6の実施形態と同様に手動で、計測領域の位置、方向 の指定を行う(ステップ803)。この場合には、ワイヤ フレーム画像を回転させて、複数の面から表示すること により、全領域を一面のみでは表示できない場合にも指 定を行いやすくできる。

【0032】或いは、図示しない位置計測装置を用いて プローブ位置を検出し、指定するようにしてもよい。位 置計測装置としては、光学式、機械式、超音波式など3 次元位置計測装置を採用することができ、測定室に別途 配置しておく。とのような位置計測装置を用いる場合に は、図8 にサブルーティン (8031~8033) として示した ように、まず位置計測装置の座標系と表示系のワイヤー フレームの位置との対応つけを行っておく(ステップ80 31)。次に、入出力部113により表示された所定のプロ ーブ番号を選択した状態で、位置計測装置により、その 番号のブローブが装着された計測領域(実空間の領域)の 位置を検出し、CPU110に入力する(ステップ803 2) 。 CPU110は、計測された実空間の座標に対応する ワイヤーフレームの位置に、選択されたプローブ番号の ブローブから得られたヘモグロビン変化信号画像を貼り

【0033】とのように位置計測装置を用いることによ り、計測領域全体を一面で表示できない場合や計測領域 きるようにしてもよいが、まず図6に示すようなヘモグ 50 が複雑な形状の場合にも、計測領域の位置、方向の指定

付ける (ステップ8033)。

を容易に行うことができる。

【0034】 こうして計測領域の位置、方向の指定が終 了したならば、ヘモグロビン変化信号からトポグラフィ 画像を作成し(ステップ804)、3次元ワイヤーフレー ム上の指定された位置に表示する(ステップ805)。表 示の一例を図9に示す。図9はワイヤーフレーム901上 に表示された5つのトポグラフィのうち4つの領域のト ポグラフィ902~905が見えている状態を示しており、と のようなワイヤーフレーム画像を、例えば、体軸を中心 軸として回転させることにより、頭部全体を観察するこ 10 とができる。

【0035】またこの実施形態においても、各領域のト ボグラフィ画像を時系列に沿った動画として再生しても LU.

【0036】次に本発明の第三の実施形態として、連続 したトボグラフィ画像の表示について説明する。本実施 形態の手順を図10に示す。

【0037】まず実際に計測された領域のヘモグロビン 変化信号から、計測されていない領域のヘモグロビン変 化信号を補間推定する。補間推定は、計測された領域の 20 データの近似曲線、スプライン補間などの手法を用いて 行なう。このような補間を検査部位全体について行なう ために、計測されたデータを3次元座標に配置した3次元 データを作成する (ステップ1001)。 これは、例えば3 次元ワイヤーフレーム画像上に貼り付けた各計測領域の データを、その貼り付け位置のデータとすることによっ て容易に作成することができる。

[0038]次にこのような3次元データを水平方向及 び垂直方向にスライス化し、各断面における補間を行な う。即ち、例えば、まず水平方向断面の同一スライス上、30 にある計測された点のデータ1011を用いて、計測されて いない領域のデータ1012を補間する (ステップ1002)。 このような水平方向新面データの補間を、順次複数のス ライスについて行い。全ての水平方向断面のデータを補 間する(ステップ1003)。次に、垂直方向について同一 スライススライス上にある計測された点のデータ1013を 用いて、計測されていない領域のデータ1014を補間する (ステップ1004)。このような水平方向断面データの補 間を、順次複数のスライスについて行い、全ての水平方 向断面のデータを補間する (ステップ1005)。最後に、 こうして得られた全領域についての3次元データを用い てトポグラフィを作成し、3次元ワイヤーフレーム画像 Fに表示する (ステップ1006)。

【0039】表示の一例を図11に示す。図示するよう にワイヤーフレーム11.03上に、頭部全体のトポグラフィ 1102が表示される。図中、符号(白丸)1101は計測され た点であることを示す。色の濃い領域はヘモグロビン変 化量の増加、薄い領域はヘモグロビン変化量の減少を示 している。この場合にも、ワイヤーフレーム画像を所望 の軸の周りに回転表示することも可能であるし、また時 50 態を示す図

系列に沿って動画として再生してもよい。

【0040】さらに、こうして得られた3次元ワイヤー フレーム画像上のトポグラフィを、所望の方向に投影し てもよい。図12に、図11のトポグラフィを垂直方向 に投影し、2次元モデル画像上1202に表示した表示画面1 201の一例を示す。符号1203は計測された点であること を示し、色の濃い領域はヘモグロビン変化量の増加、薄 い領域はヘモグロビン変化量の減少を示している。この 場合にも、時系列に沿って動画として再生してもよい。 【0041】本実施形態によれば、計測されない部分に ついて補間推定することにより、検査部位全体のトポグ ラフィを得ることができ、全体の把握がより容易にな 8.

【0042】以上、本発明の生体光計測装置の各実施形 態を説明したが、本発明は上記実施形態に限定されると となく、種々の変更が可能である。例えば、上記実施形 盤では、ヘモグロビン変化信号画像或いはトポグラフィ を重畳表示する形態画像として、被検体の検査部位をモ デルした2次元画像或いは3次元ワイヤーフレームを用い たが、このようなモデル画像ではなく、MRIやX線C T基層など他の画像診断装置で取得した被検体画像を形 態画像として用いることも可能である。

【0043】この場合には、画像診断装置で得た被検体 画像を信号処理装置101の記憶部111に取り込み、ヘモグ ロビン変化信号画像或いはトポグラフィの位置合わせに 当たっては、位置計測装置を用いる。即ち、まず取り込 んだ形態画像と位置計測装置によって位置計測される被 検体との座標のレジストレーションを行なっておき、画 像上で資択したプローブ番号の計測領域が、その番号の プローブ位置と一致するようにヘモグロビン変化信号画 像を移動することにより、形態画像上の該当する領域に ヘモグロビン変化信号画像を表示させることが可能であ 3.

[0044]また以上の実施形態では、複数の計測領域 にそれぞれプローブを装着して、同時に計測を行なった 場合を説明したが、例えば複数の領域を、一つのプロー プで順次計測したデータを記憶部に格納しておき、全て の領域の計測が終了後に、複数の計測領域の画像を2次 元或いは3次元モデル画像上に表示させるようにするこ とも可能である。

[0045]

(発明の効果)本発明によれば、複数の領域にわたる計 測結果を一つの画面上で観察することができる。また本 発明によれば、複数の領域を含む検査部位全体を、検査 部位の形態画像上で観察することができる。これにより 診断効率の向上を図ることができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明の生体光計測装置の全体概要を示す図 【図2】 本発明の生体光計測におけるプローブ装着状

(6)

【図3】 本発明の生体光計測装置の構成例を示す図 【図4】 図1の生体光計測装置の信号処理装置を示す

プロック図 【図5】 本発明の生体光計測の一実施形態の手順を示

【図8】 本発明の生体光計測装置における表示の一例

を示す図 [図7] 本発明の生体光計測装置における表示の一例

を示す図

【図8】 本発明の生体光計測の一実施形態の手順を示 10 105~107・・・光計測部

【図9】 本発明の生体光計測装置における表示の一例

を示す図

10

米す図 【図11】本発明の生体光計測装置における表示の一例

を示す図 【図12】本発明の生体光計測装置における表示の一例

を示す図 【符号の説明】

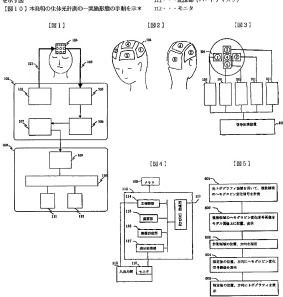
101・・・光トポグラフィ装置

103・・・光ファイバ

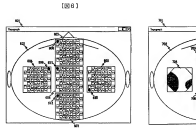
104・・・プローブ

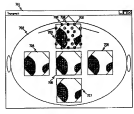
108・・・信号処理装置 13.0 · · · CPU

111・・・記憶部 (ハードディスク)

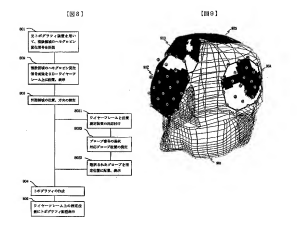


特開2003-144437

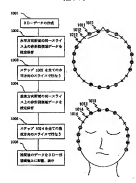




【図7】



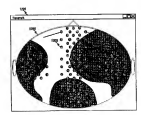
[図10]



【図11】



[図12]



(9)

特開2003-144437

フロントページの続き

F ターム (参考) 20059 AAOS AAOS BB32 CC18 EE01 EE02 EE11 FF02 F06 COJI CG03 CG03 EH071 HB12 HB105 3317 KK03 MM01 MM10 NN06 PF04 4C38 KK00 KK01 KL05 KL07 NN00

KX01 KX02